**ZGŁASZANIE DZIAŁAŃ NIEPOŻĄDANYCH PRODUKTU LECZNICZEGO FDG POZYTON (18F-FDG):**

Wytwórnia Radiofarmaceutyków Centrum Onkologii w Bydgoszczy rejestruje i monitoruje wszystkie zgłoszenia dotyczące działań niepożądanych produktu leczniczego FDG POZYTON.

W przypadku zaobserwowania działań niepożądanych w trakcie stosowania produktu leczniczego FDG POZYTON 3000 MBq/ml, roztwór do wstrzykiwań, prosimy o niezwłoczne poinformowanie nas o ich wystąpieniu. Charakterystyka Produktu Leczniczego jest dostępna na stronie Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych [www.urpl.gov.pl](http://www.urpl.gov.pl). Działaniem niepożądanym produktu leczniczego FDG POZYTON jest każde niekorzystne i niezamierzone jego działanie.

Zgłoszenia działań niepożądanych należy zgłaszać:

1. Telefonicznie do Osoby Odpowiedzialnej za Nadzór nad Bezpieczeństwem Farmakoterapii tel: +48 698 744 600 lub mailowo na adres: [dzialania.niepozadane@imispharma.eu](mailto:dzialania.niepozadane@imispharma.eu)